

تشخیص میزان آلودگی به عامل بیماری لکوزگاوی (BLV) در گاوها شیری هشتاین DNA به کمک تست

مهدی خسروی^{۱*}، امیر رضا پریزاده^۲، محمد رضا نصیری^۳، احسان باقرپور^۴

۱- دانشجوی دکتری تخصصی زنتیک و اصلاح نژاد دام عضو باشگاه پژوهشگران جوان دانشگاه آزاد اسلامی واحد کاشمر، کاشمر - ایران.

۲- دانشجوی دکتری تخصصی زنتیک و اصلاح نژاد دام دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد - ایران.

۳- استادیار دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد - ایران.

۴- دانشجوی دکتری دامپردازی دانشگاه آزاد اسلامی واحد گرمسار، گرمسار - ایران.

*نویسنده مسئول: Mahdi_khosravi@yahoo.com

دریافت مقاله: پذیرش نهایی:

Identification prevalence of Bovine Leukemia Virus (BLV) in Holstein Dairy Cattle by DNA Test

Khosravi, M.^{1*}, Parizade, A. R.², Nassiry, M. R.³, Bagherpour, E.⁴

¹Ph.D. student of Genetics and Animal Breeding (Yong Researchers Club), Islamic Azad University, Kashmar Branch, Kashmar- Iran.

²Ph.D. student of Genetics and Animal Breeding of Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad- Iran.

³Assistant Professor of Department of..., Faculty of agriculture, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad- Iran.

⁴student of Veterinary Medicine, Islamic Azad University, Garmsar Branch, Garmsar- Iran.

Abstract

Bovine Leukosis that is established by leukemia virus, an exogenous C-type oncovirus in the Retroviridae family, is one of the diseases that can infect various animal species naturally or experimentally. In order to investigate the prevalence of Bovine Leukemia Virus (BLV), blood samples were taken from 175 Holstein of dairy cattle. Genomic DNA was extracted from 100 ml of blood samples. Gel monitoring and spectrophotometric methods were used to determination quantity and quality of DNA. In standard PCR reactions primers gag1 and gag2 amplified a 347 bp fragment from the polymorphic region of BLV gene. Products of amplification were recognized by electrophoresis on 1.4% agarose gel stained with ethidium bromide. 48(27.4%) cattle were positive. *Vet. Res. Bull. 6,2:101-106, 2011.*

Keywords: Holstein Cattle, Bovine Leukemia Virus, DNA Test.

لطفوسيت‌های توموري تقریباً در هر عضوی مشخص می‌شود و بر حسب عضو مبتلا با علائم درمانگاهی متفاوتی همراه است (۲۷ و ۲۶).

در تعدادی از لطفوسيت‌های B محیطی که در نتیجه عفونت تکثیری یابند، استقرار می‌یابد. از بین دام‌های مختلف تنها گاو به طور طبیعی به این ویروس آلوده می‌شود اما به طور

چکیده

بیماری لکوزگاوی که به وسیله ویروس لوسومی گاو، یک انکوویروس تیپ C اگزوژن در خانواده رتروویریده ایجاد می‌شود، یکی از بیماری‌های کشنده ویروسی است که می‌تواند گونه‌های مختلف جانوری را به صورت طبیعی یا تجربی آلوده می‌کند. جهت بررسی آلودگی به ویروس لکوزگاوی، تعداد ۱۷۵ نمونه خون از گاوها هشتاین جمع آوری گردید. DNA ژئنومی از ۱۰۰ میکرولیتر خون استخراج شد. جهت ارزیابی کیفیت و کمیت DNA استخارجی روشن‌های ژل مونیتوریگ و اسپکتروفتومتری مورد استفاده قرار گرفت. تکثیر ناحیه پلی مورفیک ژن BLV به طول ۳۴۷ جفت باز آغازگرهای gag1 و gag2 صورت گرفت. برای مشاهده محصولات PCR از ژل آکارز ۱/۴ درصد با رنگ آمیزی اتیدیوم بروماید استفاده شد. از مجموع دام‌های مورد بررسی ۴۸ رأس (۴/۲۷ درصد) آلوده به ویروس لکوزگاویدند. پژوهشنامه دامپردازی، ۱۳۸۹، دوره ۶، شماره ۲، ۱۰۶-۱۰۱.

واژه‌های کلیدی: گاو هشتاین، لکوزگاوی، تست DNA.

مقدمه

ویروس لکوز گاو (BLV) یک نوع ویروس از گروه ویروس‌های RNA از خانواده رتروویریده، جنس دلتاویروس می‌باشد که باعث پیدایش سرطان خون در گاو می‌شود (۲۴). لکوز یکی از بیماری‌های مهم ویروسی و از تومورهای بدخیم سیستم رتیکولواندوتیال گاو می‌باشد که با ایجاد توده‌هایی از



دسترسی به یک درمان موفقیت آمیز انجام شده است که همگی باشکست روبرو شده اند. برای مقابله با این بیماری بایستی تمام سعی و تلاش بر روی کنترل و پیشگیری بیماری صورت گیرد. اکثر این موارد به نحوی در کشورهایی که بیماری در آنها حضور فعال دارد گزارش شده و مورد توجه قرار گرفته اند^(۶).

با توجه به این که بیماری در اکثر کشورها از جمله کشور ما وارداتی می باشد و در کشور مادر چند دهه اخیر به منظور اصلاح نزد از کشورهای دیگر گاو خریداری و یا اسپرم وارد شده است که باعث آلوده شدن گاوها به این ویروس شده است. بر همین اساس انجام مطالعات وسیع به منظور تعیین وضعیت آلودگی به این ویروس را در سطح کشور می طلبند. این مطالعه در گاوداری های اطراف شهر مشهد صورت گرفته تامیزان آلودگی گاوها را به ویروس لکوز گاو عامل ایجاد کننده لکوز مشخص نماید.

مواد و روش کار

برای انجام این تحقیق خونگیری از رأس گاو ماده شیری هلشتاین از گاوداری های صنعتی اطراف مشهد انجام گرفت. گاوها مورد آزمایش بین ۷۷-۲۷ سال سن داشتند خون موردنیاز با خونگیری از رگ زیردم حیوان و به میزان ۱۰-۵ میلی لیتر فراهم گردید. به منظور جلوگیری از انعقاد خون، ماده ضد انعقاد EDTA مورد استفاده قرار گرفت. خون ها تا زمان انجام آزمایشات، در فریزر و در دمای (۲۰-۲۰) درجه سانتیگراد نگهداری شدند. جهت استخراج DNA از روش تیو سیانات گوانیدین- سیلیکاژل استفاده شد. در روش مربوطه از تیو سیانات گوانیدین به عنوان عامل لیز کننده سلولی و از ذرات سیلیکون به عنوان جاذب DNA در مخلوط حاصل از لیز سلول ها استفاده می شود. در این آزمایش از کیت DIATOM DNA Prep محصل شرکت Biokom مسکو که مبتنی بر استفاده از روش Boom و همکاران (۱۹۸۹) که تغییراتی نیز توسط شیخايف (۱۹۹۵) در آن داده شده، جهت استخراج DNA از نمونه های خون استفاده شد^(۳۲و۳۲). پس از استخراج DNA از نمونه خون تام در گاو های هلشتاین، جهت تشخیص BLV در گاو های مبتلا، واکنش PCR جهت تکثیر قطعه (bp) ۳۷۴ جفت باز از رن BLV صورت پذیرفت^(۳۰). توالی آغازگرهای gag1 و gag2 مورد استفاده برای این آزمایش بصورت زیراست:

1': 5'GGAGGTGGGAAGATGCGAACTATT 3'

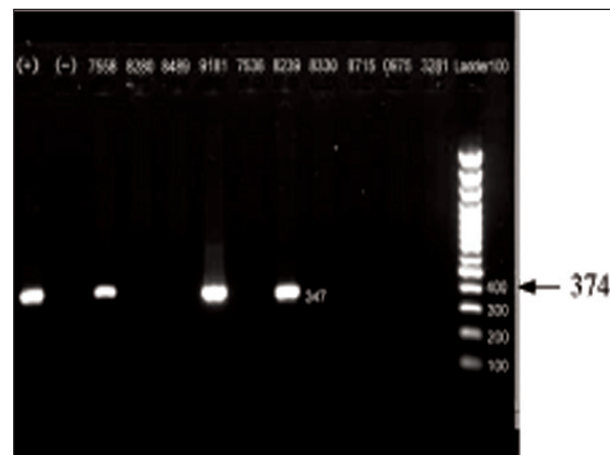
تجربی توانستند ویروس را به گونه های مختلفی از حیوانات از قبیل گوسفند، بز، خوک، خرگوش، راسو، میمون، شامپانزه، و گاومیش انتقال دهند (۱۵، ۱۴، ۲، ۱۸). اولين بار بیماری، در اروپای شرقی در سال (۱۹۰۰) گزارش شد. چگونگی پیدایش تومور از سال (۱۹۱۲) مورد توجه قرار گرفت ولی تا (۱۹۶۹) هنوز عامل بیماری نامشخص بود و تنها آن را به عنوان یک یک بیماری عفونی می شناختند ولی در (۱۹۶۹) ویروس عامل بیماری تحت عنوان ویروس لکوز گاو شناسایی گردید^(۴و۱۹). در ایران نیز بیماری وجود دارد و در سال (۱۹۶۵) میلادی مطابق با (۱۳۴۴) هجری شمسی در دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران تشخیص داده شد^(۳و۷).

آلودگی به این ویروس با ورود آن به ژنوم سلول های میزبان دنبال شده و با وجود تولید پادتن در بدن، این آلودگی تا آخر عمر ماندگار می گردد^(۲۳و۱۷). انتقال بیماری به شکل افقی و عمودی صورت می گیرد بصورت افقی از طریق تماس های بسیار نزدیک فیزیکی، مواد یا وسایل آلوده به خون، از جمله: سرنگ های آلوده، وسایل کمکی زایشگاه، لوازم شاخ بزی، دستکش های معاینه از راه راست روده ای و بصورت عمودی شامل جابجایی ویروس از مادر آلوده به جنین یا مصرف ماق و شیر مادر آلوده عمدۀ ترین راه های انتقال بیماری هستند^(۲۶و۲۴). و در صورت مساعد بودن شرایط محیطی بویژه استعداد ژنتیکی دام و عدم رعایت اصول بهداشتی، خصوصاً در زمان واکسیناسیون و خونگیری می تواند افزایش یابد^(۲۵و۲۱). ویروس لکوز گاوی که عامل بیماری لکوز گاوها می باشد، ضرر های اقتصادی مهمی را به صنعت دامداری وارد می کند و از اینروه زینه های قابل توجهی برای کنترل و ریشه کنی این بیماری صرف می شود. ضرر های اقتصادی مستقیم در نتیجه بروز عالیم درمانگاهی بیماری ایجاد می شود و شامل مواردی مثل مرگ یا حذف گاو های مبتلا، کاهش تولید شیر، کاهش ارزش لشه و غیره می باشند. ولی ضرر های اقتصادی غیر مستقیم که از عدم فروش گاو های آلوده ناشی می شوند، اهمیت بیشتری دارند. کشورهای خارجی واردات گاو های مثبت را محدود کرده اند و این ممنوعیت شامل اسپرم و جنین این گاو ها هم می باشد، حتی دیده شده که بعضی از کشورها از ورود گاو های منفی و جنین و اسپرم گاو های منفی هم، صرفاً به این خاطر که گاو های مذکور متعلق به گله هایی که درگیر با بیماری لکوز هستند خودداری می کنند^(۱، ۶). تلاش های زیادی برای



بحث و نتیجه‌گیری

به علت پنهان بودن چهره‌ی بالینی این بیماری در اکثر موارد و عدم بروز علایم بالینی قابل توجه در بررسی‌های بالینی سطحی و نیز پیچیدگی تشخیص آزمایشگاهی، این بیماری گسترش نسبتاً وسیعی در سیستم‌های صنعتی پرورش گاو در اکثر کشورهای جهان دارد(۷و۶). انتقال BLV از طریق لمفوسیت‌های آلوده صورت می‌گیرد و تبادل مواد بیولوژیک حاوی این‌گونه لمفوسیت‌ها مانند خون، شیر و توهداتی توموری به تماس فیزیکی نزدیک و طولانی مدت نیاز دارد، بدیهی است که این شرایط در گله‌هایی که از تراکم بالا برخودارند و دامهای با سنین مختلف به صورت مخلوط نگهداری می‌شوند بسیار بهتر فراهم می‌شود. (۲۲و۱۹،۱۴،۱۲،۱۱). این بیماری در بعضی از کشورهای اسلامی ایران به عنوان یک بیماری وارداتی مطرح است که از طریق وارد نمودن گاو یا اسپرم و جنین آلوده به کشور وارد شده است (۲۹و۳). اولین گزارش در موردا این بیماری در سال (۱۳۴۴) توسط بخش پاتولوژی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران منتشر شد ولی اولین تحقیق در مورد میزان شیوع این بیماری توسط حدادزاده در سال (۱۳۶۴) صورت گرفت. حدادزاده با استفاده از ۴۷۹۷ نمونه جمع آوری شده از گاوداری‌های صنعتی و نیمه صنعتی نشان دادند که ۸۱/۹ درصد از لحاظ BLV مثبت بوده‌اند و به منظور تحقیق در صحت نظریه وارداتی بودن بیماری در کشور اقدام به نمونه‌گیری از ۲۰۰ رأس گاو بومی در دو نوبت به فاصله یک سال از هم نمودند و هیچ اثری از پادتن ضد ویروس لکوز آنزئوتیک گاوان در آن‌ها یافت نشد که دال بر تأیید نظریه وارداتی بودن بیماری در کشور بود(۳). در بررسی قائم مقامی و همکاران (۱۳۸۷) نیز ۶۴۳ رأس گاو از نژادهای اصیل، دورگ و بومی ۳ درصد از لحاظ BLV مثبت بودند و ۸۴/۴۲ درصد نمونه‌های مثبت متعلق به دامهای اصیل و کمرین میزان (۳/۵۵ درصد) مربوط به گاوهای بومی بود که تأیید نظریه وارداتی بودن بیماری در کشور را به دنبال داشت(۵). در بررسی ممتاز و همت‌زاده (۱۳۸۲) از مجموع ۳۶۸ رأس گاو تحت بررسی در استان چهار محال بختیاری ۵/۷۰ درصد دارای BLV بودند(۸). در مورد میزان وقوع آلودگی در کشورهای مختلف، گزارشات حاکی از آن است که میزان آن در داخل گله‌های مختلف و در بین کشورهای مختلف متفاوت می‌باشد به طوری که میزان آلودگی در داخل گله‌هادر آمریکا بین (۰-۱۰۰ درصد)



شکل ۲-

gag 2:5' GTCCGCTCTACCAACCCTGAACCTT 3'

gag

واکنش PCR جهت تشخیص BLV در حجم نهایی ۲۰ میکرولیتر شامل یک واحد تک پلیمراز، ۲۰۰ میکرومول از هر dNTP، ۲۰۰ میکرومول MgCl₂، ۱۰ تا ۲۰ پیکامول مخلوط پرایمرهای ۰/۸ میکرولیتر PCR با غلظت ۵۰ تا ۸۰ نانوگرم انجام شد(۳۲). برای تشخیص محصولات PCR از ۷۱ آگارز استفاده شد. با قراردادن چند میکرولیتر از نمونه محصول PCR بر روی ژل آگارز ۱/۴ درصد و رنگ آمیزی ژل با اتیدیوم بروماید در زیر لامپ UV، قطعه تکثیر شده به صورت یک باند مجزا رویت شد.

نتایج

با استفاده از روش گوانیدین سیلیکاژل مقدار زیادی DNA ژنومی (حدود ۵۰ μ g) با طول حدود ۵۰ تا ۶۰ μ m جفت باز حاصل شد که با روش اسپکتروفتومتر ازیابی گردید. نتیجه واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در شکل ۱ نشان داده شده است. همان‌طور که مورد انتظار بود یک قطعه دارای ۳۴۷ جفت باز برای دامهای بیمار تکثیر شده است که برای تشخیص از اندازه مارکر ۱۰۰ جفت بازی استفاده شده است (شکل ۱).

از مجموع ۱۷۵ گاوی که مورد بررسی قرار گرفتند، قطعه (bp) ۳۷۴ برای ۴۸ نمونه تشکل شد. (جدول ۱). نه تنها در زمان نمونه گیری گاوهای مبتلا به شکل بالینی بیماری مشاهده نگردیدند بلکه دامداران اطلاعات مشخصی از سابقه وجود اشکال بالینی بیماری ارائه ندادند. در تمام دامداری‌های تحت مطالعه واکسیناسیون تحت نظارت شبکه دامپزشکی صورت می‌گرفت.



جدول ۲ - فراوانی گاوهای آلوده به ویروس لکوز بر حسب سن.

درصد	فراوانی	سن (سال)
۴/۱	۲	۳
۱۰/۴۱	۵	۴
۲۲/۹۱	۱۱	۵
۳۱/۲۵	۱۵	۶
۳۱/۲۵	۱۵	۷

بررسی‌های خویش، با دلایلی همچون سیستم یا مدیریت پرورش متراکم و بسته گاوهای و در نتیجه تماس‌های فیزیکی بسیار نزدیک ناشی از آن، واردات گاوهای اسپرم از کشورهایی مثل آمریکا، آلمان، استرالیا، کانادا، هلند که لکوز در آن‌ها شایع بوده و عدم رعایت نکات بهداشتی مرتبط دانسته‌اند (۲۹، ۵، ۱۱). میزان آلودگی به ویروس لکوز در گاوهای اصیل نژاد هلشتاین بالاتر از سایر نژادهای بومی و دورگ در کشور گزارش شده است (۸، ۲۶).

در مطالعه قائم مقامی و همکاران (۱۳۸۷) در دامداری‌های صنعتی نسبت به سایر دامداری‌ها آلودگی بیشتر بوده است (۵). در بررسی حاضر دامهای آلوده هم‌از نوع دامداری‌های صنعتی بودند. هر چند که نوع مدیریت در انتشار آلودگی نقش به سزاوی دارد (۳۱)، ولی آنچه که حائز اهمیت است حضور ویروس می‌باشد که در صورت موجود بودن و فراهم بودن شرایط انتقال، از گاوی به گاو دیگر انتقال می‌یابد. عامل بعدی تعداد دام‌های موجود در گله می‌باشد که هر چه بیشتر باشد و در صورت حضور ویروس فراوانی آلودگی بیشتر خواهد بود (۲۶).

بررسی‌های حاصل از این تحقیق نشان داد که سه واحد گاوداری مورد مطالعه از اسپرم‌های وارداتی استفاده می‌کنند یا قبلًا استفاده کرده بودند و این امر می‌تواند احتمال وارداتی بودن این بیماری را افزایش دهد. در نهایت پیشنهاد می‌گردد با بررسی جامع تر در سطح استان خراسان و همچنین در سطح کشور امکان جلوگیری از انتشار بیشتر بیماری و پاک شدن گاوداری‌ها از بیماری فراهم شود.

تشکر و قدردانی

بدينوسيله از حمایت‌های مالی باشگاه پژوهشگران جوان دانشگاه آزاد اسلامی واحد کاشمر برای انجام این پژوهش قدردانی می‌شود. بعلاوه نگارندهای بخود لازم می‌دانند از زحمات و مساعدت‌های آقای دکتر توکل افشاری معاون محترم

جدول ۱ - فراوانی گاوهای آلودگی به ویروس لکوز در تحقیق حاضر.

فراوانی نسبی	فراوانی مطلق	
۲۷/۴	۴۸	BLV+
۷۲/۶	۱۲۷	BLV-
۱۰۰	۱۷۵	کل

می‌باشد یعنی بعضی از گله‌های ممکن است آلوده نباشند و بعضی حتی آلودگی آن‌ها به ۱۰۰ درصد برسد ولی آلودگی در جمعیت گاوهای آمریکا حداقل ۲۰ درصد، کانادا (۶-۱۱ درصد)، فرانسه (۲۷ درصد)، و نزولئلا (۳۷ درصد)، ترکیه (۱۱ درصد)، تانزانیا (۳۶ درصد) و اوگاندا (۱۷ درصد) گزارش شد (۲۸، ۲۱، ۱۰، ۲۶). البته در برخی نقاط دنیا از جمله بعضی از کشورهای اروپای غربی بیماری ریشه کن شده است یا میزان شیوع آن بسیار پایین بوده و به ندرت به بالای ۱/۵ درصد می‌رسد (۹، ۲۴ و ۲۶). به طور مثال در لهستان در ۲۰ سال اخیر میزان شیوع از (۲۷ درصد) به (۲ درصد) کاهش یافته است (۲۸).

حدادزاده نشان داد که بین آلودگی به ویروس لکوز آنزئوتیک گاودر گله آلوده و فاکتورهایی نظیر سن، تعداد زایمان و میزان تولید شیر در گله‌های آلوده ارتباط معنی دار بوده به طوری که بیشترین درصد آلودگی در گاوهای چهارشکم زاییده و بالاتر از ۶ سال و یا میزان تولید شیر کمتریا مساوی ۲۰ کیلوگرم دیده شد (۳). در مطالعه ممتاز و همت زاده (۱۳۸۲) کمترین میزان آلودگی در سه گروه سنی ۱، ۲ و ۳ سال با صفر درصد و بیشترین مقدار در گروه گاوهای ۷ سال و بالاتر با (۱۷/۱۸ درصد) آلودگی تعیین شد (۸).

در مطالعه برنرو همکاران (۲۰۰۰) در فلسطین اشغالی در فاصله بین (۱۹۸۵-۲۰۰۱) تا (۱۹۹۹-۲۰۰۱)، میزان فراوانی آلودگی از (۸۰/۶) به (۵/۵ درصد) کاهش یافت و برخی از گله‌های طور کلی عاری از آلودگی شدند. در این فاصله زمانی تلاش شده است تا به منظور کنترل آلودگی برخی از عوامل که در کاهش آلودگی حائز اهمیت هستند مانند تعویض سر سوزن‌ها، تغییر در روش‌های شاخ بری و تعویض دستکش‌های داربین هر توش رکتال مورد توجه قرار گیرد (۱۳).

میزان فراوانی آلودگی در نژادهای مختلف گاو ممکن است متفاوت باشد در مطالعه باتماز و همکاران (۱۹۹۵) در ترکیه آلودگی در گاوهای هلشتاین، برآون سوئیس و بومی به ترتیب (۹/۴، ۱۰/۳ و ۲۹/۴ درصد) بوده است (۱۱).

برخی از محققان، بالا بودن میزان شیوع بیماری را در



- چهارمحال و بختیاری. مجله تحقیقات دامپزشکی ایران، دوره چهارم، شماره اول، صفحه ۴۴-۳۷.
9. Andrews, A.H., Blowy, W., Boyd, H., Eddy, R.G. (2003) Bovine medicine. (2thed.) *Blackwell Sci.Ltd. Oxford*, pp: 693-700.
10. Azuba, R.B., Zieger, U. and Schmidt, F.W. (1994) A prevalence study of bovine leukemia virus infection in slaughtered cattle in selected areas in Uganda, *Bulletin Animal Production African*, **42**:13-17.
11. Batmaz, H., Carli, K.T., Kahraman, M., Kennerman, E. (1995) Serological and hematological diagnosis of enzootic bovine leucosis in cattle in Turkey. *Veterinary Record*, **36**: 42-44.
12. Boom R., C. J. A. SOL, M. M. M. Salimans, C. L. Jansen, P. M. E. Wertheim-Van Dillen, and J. Van Der Moordea. (1989) Rapid and simple method for purification of nucleic acids. *Journal of Clinical Microbiology*, **28(3)**: 495-503.
13. Brenner, J., Meirom, R., Avraham, R., Trainin, Z. (2000) Bovine leukemia virus seroprevalence in large Israeli dairy herds. *Israeli Journal of Veterinary Medicine*, **57(2)**: 107-113.
14. DiGiacomo R.F. (1992) Horizontal transmission of the bovine leukemia virus. *Veterinary Medicine*, **87**: 263-271.
15. Feldman, B.V., ZinkI, J.G., Jain, N.C. (2000) Schalm,s *Veterinary Hematology*. 5th ed. *Philadelphia, USA*:614-619.
16. Gottschau, A., Willeberg, P., Franti,CE. and Flensburg, JC. (1990) The effect of a control program for enzootic bovine leukosis changes in herd prevalence in Denmark 1969-1978; *American Journal of Epidemiology, Abst*, **131(2)**:356-364.
17. Heuvel, M.V., Portetella, D., Jefferson, B., Jacobs, R.M. (2003) Adaptation of a sandwich enzymelinked immunosorbent assay to determine the concentration of bovine leukemia virus P24 and optimal conditions for P24 expression in short term cultures of peripheral blood mononuclear cells. *J. Virol. Method*. **111**: 61-67.

دانشگاه علوم پزشکی مشهد و خانم دکتر صادقی ریاست محترم باشگاه پژوهشگران جوان واحد کاشمر و همچنین پرسنل محترم بخش ایمنوژنتیک پژوهشکده بعلی دانشگاه علوم پزشکی مشهد برای همکاری در انجام این تحقیق صمیمانه تشکر نمایند.

منابع

۱. پور جعفر، م. (۱۳۶۸) مطالعه سروloژی عفونت با ویروس لوسمی گاودر گاوهای شیری و جستجوی آنتی بادی ضد آن در کارکنان گاوداری های منطقه شهرکرد. مجله دامپزشکی ایران، دوره سوم، شماره ۴، صفحه ۱۲-۵.
۲. حاجی حاجیکلایی، م. (۱۳۸۵) مطالعه سروloژیک آلودگی به ویروس لکوز (BLV) در گاوهای اهواز. مجله پژوهش و سازندگی، شماره ۷۱، صفحه ۳۰-۲۶.
۳. حدادزاده، ح. (۱۳۶۵) بررسی میزان آلودگی به ویروس لکوز آنزئوتیک گاوهای اطراف تهران. پایان نامه دوره دکترای عمومی دامپزشکی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، شماره ۱۵۸۷.
۴. طلوعی، م. (۱۳۸۸) بررسی کشتارگاهی میزان شیوع آلودگی به ویروس لکوز آنزئوتیک گاو اختلالات بالینی، هماتولوژیک و فلورسایتومترک همراه در گاوهای هلشتاین در تهران. مجله تحقیقات دامپزشکی ایران، دوره ۶۴، شماره ۲، صفحه ۱۵۶-۱۴۷.
۵. قائم مقامی، ش. اولیایی، م. نیرومند، ح. فیروزی، م. و بخشش، م. (۱۳۷۸) مطالعه سروloژیک لکوز آنزئوتیک گاودر استان مرکزی. مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، شماره ۵۴(۱)، صفحه ۱۳-۱۱.
۶. کارگر، ر. اهورایی، پ. قابوسی، ب. خدمتی، ک. عزی، ع. پورزاهدی، ر. سرمیست ر. (۱۳۷۵) بررسی سروپیدمیولوژی بیماری لکوز آنزیوتیک گاوان (EBL) در ایران. پژوهش و سازندگی، شماره ۳۰، صفحه ۱۶۴-۱۶۶.
۷. کیوان فر، ه. همت زاده، ف. محمودیان، ع. (۱۳۸۰) ویروس شناسی دامپزشکی (بیولوژی ویروسها)، تأثیف فنر، گیبس، مورفی، روت، استادرت و وايت، چاپ اول، انتشارات دانشگاه تهران، صفحه ۲۲۸-۲۲۴.
۸. ممتاز، ح. همت زاده، ف. (۱۳۸۲) بررسی سروloژیک آلودگی با ویروس لکوز گاوهای (BLV) در گاوداری های استان



18. Howard, J.L. and Smith, RA. (1999) Current veterinary therapy food animal practice. 4th ed. Philadelphia, USA:296-299.
19. Howard, J.L. (1986) Current veterinary therapy. Animal practice, W.B.Saunders, Philadelphia. USA. pp. 640-649.
20. Islas, LA., Lopez, M.J. and Aguilar, M.F. (1992) Diagnosis of enzootic bovine leucosis by agar gel immunodiffusion and ELISA. *Agro Ciencia. Abst*, **20(1)**: 27-31.
21. Itoh, H., Ogasawara, N. (1990) An attempt to eradicate bovine leukemia virus infection in a public pasture. *Japanese Journal of veterinary Science*, **52**: 661-663.
22. Jacobson, KL .,Kaneene, JB., Miller, JM. And Bull, RW. 1985;Comparison of the commercial agar-gel immunodiffusion test and radioimmunoprecipitation assay for detection of antibodies to bovine leukemia Virus. *American Journal of Veterinary Research*, **46(7)**:1430-1433.
23. Jean Stephane G. and Isabll C. (2002) Bovine leukemia virus SU protein interacts with Zinc, and mutations within two interacting regions differently affect viral fusion and infectivity in vivo. *Journal of Virology*, **76(16)**: 7956-7967.
24. Johnson, R., Kaneene, J.B. (1992) Bovine leukemia virus and Enzootic bovine leukosis. *Vet. Bull.* **62**: 287.
25. Pelzer K.D. and Sprecher D.J. (1993) Controlling BLV infection on dairy operations. *Veterinary Medicine, Food Animal Practice*, **88**: 275-281.
26. Radostits, O. M., Gay, C. C., Blood D. C., Hinchcliff, K.W. (2000) Veterinary Medicine. 9th ed. *Soudrrs company, London*, pp: 1046-1058.
27. Reginald, J. (1999). Bovine Leukemia Virus. Current Veterinary therapy (Food Animal Practice). 4th ed. *Sounders Company*, pp: 296-299.
28. Salwa, A., Arent, Z., Kamionowska, E., Barancewicz, M. (2002) Epidemiology of Bovine leukemia virus in the Gdansk region in 1983-2001. *Vet. Bull.* **72**: 15-26.
29. Schoepf, K.C., Kapaga, A.M., Msami, H.M., Hyera, J.M.K. (1997) Serological evidence of the occurrence of Enzootic bovine leucosis virus infection in cattle in Tanzania. *Trop. Anim. Hlth. Prod.* **29**: 15-19.
30. Shaikhayev, G. O., Myakishev, M. V., Kapanadze, G. I., Georgiev, G. P. and Beritashvili, D. R. (1995) Extraction of DNA from the whole blood by silica gel. *Institute of gene biology, Moscow, Russia*.
31. Uysal, A., Yilmaz., H., Bilal, T., Berriatua, E., Bakirel, U., Arslan, M.,Zerin, M. and Tan, H.(1998) Seroprevalenc of enzootic bovine leukosis in Trakya district (Marmara region) in Turkey. *Preventive Veterinary Medicine*.**37**:121-128.
32. Zanotti, M., Poli, G., Ponti, W., Polli, M., Rocchi, M., Bolzani, E., Longeri, M., Russo, S., Lewin, H. A. and Van Eijk, M. J. (1996) Association of BoLA classII ?haplotypes with subclinical progression of bovine leukaemia viruse infection in holstein-friesian cattle. *J. Animal Genetics*. **27**: 337-341.

